(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001 — 357501

(外4名)

(P2001-357501A) (43)公開日 平成13年12月26日(2001.12.26)

弁理士 小栗 昌平

5D091 AA01 CC05

5D006 BA08 BA10 BA19 FA09

5E040 AA11 AA19 BB04 CA06 NN06

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FΙ		テーマコート・	(参考)
G11B 5/00		G11B 5/00	Z	5D006	
5/70		5/70		5D091	
5/706		5/706		5E040	
5/708		5/708			
H01F 1/047	· .	H01F 1/06	J		
		審查請求未請求	情求項の数 1	OL (全	16頁)
(21)出願番号	特願2000-181790(P2000-181790)	(71)出願人 000005201 富士写真フ	イルム株式会	÷社	
(22)出願日	平成12年6月16日(2000.6.16)	神奈川県南	i足柄市中沼2	10番地	
		(72)発明者 神保 昇			
		神奈川県小	田原市扇町 2	2丁目12番15	ラ 富
		士写真フイ	ルム株式会社	t内	
		(74)代理人 100105647			

Fターム(参考)

(54) 【発明の名称】磁気記録媒体の記録再生方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 短波長領域における磁気記録媒体のノイズ、 出力、C/Nが優れ、且つ耐久性、摩擦係数が優れた記 録再生法を提供すること。

【解決手段】支持体上に少なくとも強磁性金属粉末、研磨剤及びカーボンブラックを含む磁性層を設けた磁気記録媒体の記録再生方法において、強磁性粉末は平均長軸長が30~100nmで、且つ粒子体積Vmpが5×10°~2.1×10°nm³であり、研摩剤は平均粒子径が10~120nmで、且つ粒子体積Vabが5×10°~9×10°nm³であり、カーボンブラックは平均粒子径が5~60nmで、且つ粒子体積Vcが6.5×10°~1.1×10°nm³であり、且つ特定の関係式を同時に満たす磁気記録媒体にbit体積Vbitが10°~10°nm³の範囲となる記録密度で記録する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に少なくとも強磁性金属粉末、 研磨剤及びカーボンブラックを含む磁性層を設けた磁気 記録媒体の記録再生方法において、強磁性粉末は平均長 軸長が30~100nmで、且つ粒子体積Vmpが5×1 0'~2. 1×10'nm'であり、研摩剤は平均粒子径 が10~120 nmで、且つ粒子体積Vabが5×10¹~ 9×10'nm'であり、カーポンプラックは平均粒子径 が5~60nmで、且つ粒子体積Vcが6.5×10^t 1. 1×10¹ n m¹であり、且つ下記の関係式 (1)、(2)、(3)を同時に満たす磁気記録媒体に bit体積Vbitが10°~10°nm°の範囲となる記録 密度で記録することを特徴とする磁気記録媒体の記録再

0.
$$0.005 \ge \text{Ymp/Vbit} \ge 0.000005$$
 (1)

$$2 \ 0 \ 0 \ge Vab / Vmp \ge 0 \ . \ 1 \tag{2}$$

$$1 0 \ge Vc / Vmp \ge 0. \quad 0.3 \tag{3}$$

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は磁気テープ、磁気デ 20 ィスク等の磁気記録媒体の記録再生法に関し、特に強磁 性金属粉末と結合剤を主体とする磁性塗料を支持体上に 塗布して磁性層を形成した塗布型の磁気記録媒体の記録 再生法に関連し、短波長領域におけるノイズ、出力、C /N、特性が優れ、且つ耐久性、摩擦係数が優れた記録 再生法に関する。また 磁気抵抗型 (MR) ヘッドに適 した低ノイズ、高出力、走行性能、摩擦係数に優れた記 録再生法に関する。

[0002]

【従来の技術】磁気記録技術は、媒体の繰り返し使用が 30 可能であること、信号の電子化が容易であり周辺機器と の組み合わせによるシステムの構築が可能であること、 信号の修正も簡単にできること等の他の記録方式にはな い優れた特長を有することから、ビデオ、オーディオ、 コンピューター用途等を始めとして様々な分野で幅広く 利用されてきた。そして、機器の小型化、記録再生信号 の質の向上、記録の長時間化、記録容量の増大等の要求 に対応するために、記録媒体に関しては、記録密度、信 頼性、耐久性をより一層向上させることが常に望まれて きた。

【0003】近年、ミニコンピュータ、パーソナルコン ピュータなどのオフィスコンピュータの普及に伴って、 外部記憶媒体として、コンピュータ情報を保存するため の磁気テープ(所謂、バックアップテープ)の研究が盛 んに行われている。このような用途の磁気記録媒体の実 用化に際しては、特にコンピュータの小型化、情報処理 能力の増大および搭載されるハードディスクの大容量化 と相まって、記録容量の向上が強く要求される。また磁 気記録媒体が可換媒体であること、磁気記録媒体の使用 環境の広がりによる幅広い環境条件下(特に、変動の激 50 記録媒体の記録再生方法に関する。

しい温湿度条件下など)での使用、データ保存に対する 信頼性、更に高速での繰り返し使用による多数回走行に おけるデータの安定した記録、読み出し等の性能に対す る信頼性なども従来にまして要求される。

【0004】一般に、磁気記録媒体は、合成樹脂などの 可撓性材料の支持体上に、磁性層が設けられた構成であ る。そして上記のような大きい記録容量(体積記録容 量)を達成するためには、磁性粉末の粉体サイズを小さ くする、その分散性を向上させる、あるいは磁性層を更 に薄膜化するなどの磁性層自体の面記録密度を高めるこ とが有効な方法であるとされている。また良好な感度 (特に高周波領域での出力) を維持させるためには磁性 層は平滑、通常、中心面平均表面粗さで1.0~3.0 nmであることが好ましいが、この平滑化を達成するた めに支持体と磁性層の間に下地層を設けたり、巻き乱 れ、走行性の低下を防止するために、上記支持体の磁性 層とは反対の面に通常バック層が設けられることが多 い。中でも該記録密度向上は、磁性層のbit体積の微 細化が有力な手段であるが、bit体積を小さくするに は、強磁性粉末のサイズを小さくする必要があるが、サ イズを小さくして行くと分散性が低下し、ひいては磁性 層の表面性が低下して出力、C/Nが低下し、信号エラ ーが増加するという問題がある。また、一方、通常、研 磨剤やカーボンブラック等の非磁性粉体を磁性層に添加 することにより磁気記録媒体の走行耐久性を確保してい る。そして、bit体積の微細化による信号エラーは、 非磁性粉体のサイズの影響があるのではないかと考えら れてきているが、磁気記録媒体に特定範囲の高い記録密 度で記録し、走行耐久性を確保しつつ高いC/Nで再生 可能なように非磁性粉体の大きさの範囲を特定すること が望まれる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、短波 長領域における磁気記録媒体のノイズ、出力、C/Nが 優れ、且つ耐久性、摩擦係数が優れた記録再生法を提供 することにある。

[0006]

40

【課題を解決するための手段】本発明は、支持体上に少 なくとも強磁性金属粉末、研磨剤及びカーボンプラック を含む磁性層を設けた磁気記録媒体の記録再生方法にお いて、強磁性粉末は平均長軸長が30~100nmで、 且つ粒子体積Vmpが5×10'~2.1×10'nm'であ り、研摩剤は平均粒子径が10~120mmで、且つ粒 子体積Vabが5×10'~9×10'nm'であり、カーボ ンプラックは平均粒子径が5~60nmで、且つ粒子体 積Vcが6.5×10'~1.1×10'nm'であり、 且つ下記の関係式(1)、(2)、(3)を同時に満た す磁気記録媒体にbit体積Vbitが10'~10'nm' の範囲となる記録密度で記録することを特徴とする磁気

0. $0.005 \ge Vmp/Vbit \ge 0.000005$ (1)

 $2 \ 0 \ 0 \ge Vab / Vmp \ge 0.1$ (2)

 $1.0 \ge Vc / Vmp \ge 0.03$ (3)

【0007】本発明は下記態様が好ましい。

・強磁性金属粉末の抗磁力Hcが0.94×10'A/m $\sim 2.86 \times 10^{\circ} \text{ A/m} (1200 \sim 36000)$ e)、且つ飽和磁化σsが80~180A・m'/kg であることを特徴とする磁気記録媒体の記録再生方法。 ・強磁性金属粉末はCo/Feで、Coを5~50原子 %含有することを特徴とする磁気記録媒体の記録再生方 10

・支持体上に実質的に非磁性である下層と磁性層をこの 順に設け、該磁性層の抗磁力が9.4×10′A/m (12000e)以上であり、前記磁性層の飽和磁束密 度と磁性層厚みの積 Φ mが $5\sim300$ (mT・ μ m) であ り、且つ前記磁性層の表面粗さが3D-MIRAU法に よる中心面平均表面粗さで1.0~3.0nmであるこ とを特徴とする磁気記録媒体の記録再生方法。

【発明の実施の形態】本願明細書において、平均長軸 長、平均粒子径とは一次粒子の長軸長、円相当径の平均 を意味する。一次粒子とは、凝集のない独立した1個の 粉体である。

【0009】本願明細書において、強磁性金属粉末、研 磨剤、カーボンプラックのように種々の粉体のサイズ (以下、「粉体サイズ」と言う) は、高分解能透過型電 子顕微鏡写真より求められる。即ち、粉体サイズは、① 粉体の形状が針状、紡錘状、柱状(ただし、高さが底面 の最大長径より大きい) 等の場合は、粉体を構成する長 軸の長さ、即ち長軸長で表され、②粉体の形状が板状乃 30 至柱状(ただし、厚さ乃至高さが板面乃至底面の最大長 径より小さい)場合は、その板面乃至底面の最大長径で 表され、③粉体の形状が球形、多面体状、不特定形等で あって、かつ形状から粉体を構成する長軸を特定できな い場合は、円相当径で表される。円相当径とは、円投影 法で求められるものを言う。

【0010】また、該粉体の平均粉体サイズは、上記粉 体サイズの算術平均であり、約500個の粉体について 上記の如く測定を実施して求めたものである。また、該 粉体の平均針状比は、上記測定において粉体の短軸の長 40 さ(長軸に対して直角方向の最大長)、即ち短軸長を測 定し、各粉体の(長軸長/短軸長)の値の算術平均を指 す。ここで、短軸長とは、上記粉体サイズの定義で①の

0. $0.003 \ge Vmp/Vbit \ge 0.000005$

 $1 \ 0 \ 0 \ge Vab / Vmp \ge 0 \ . \ 1$

 $6 \ge \text{Vc/Vmp} \ge 0.03$

【0014】本発明は、磁性層に含まれる強磁性金属粉 末、研磨剤及びカーポンプラックの各々のサイズをVbit が10°~10°nm'の範囲となる記録密度との関係で 満足するように設定することにより、記録密度が同範囲 50 発明に好適な磁気記録媒について説明する。

場合は、粉体を構成する短軸の長さを、同じく20の場合 は、厚さ乃至高さを各々指し、③の場合は、長軸と短軸 の区別がないから、(長軸長/短軸長)は便宜上、1と みなす。

【0011】そして、粉体の形状が特定の場合、例え ば、上記粉体サイズの定義①の場合は、平均粉体サイズ を平均長軸長と言い、同定義②の場合は平均粉体サイズ を平均板径と言い、(最大長径/厚さ乃至高さ)の算術 平均を平均板状比という。同定義3の場合は平均粉体サ イズを平均粒子径という。本発明において、Vmpは平均 長軸長及び平均針状比に基づく回転楕円体近似、Vabと Vcは、平均粒子径に基づく球体近似で求められる値を 言う。また、Vbitは、次式にて求められる値を言う。 Vbit=記録トラックピッチ×記録bit長×記録深さ =記録トラックピッチ×λ¹/8

ここで、λ:記録波長、記録bit長:λ/2、記録深さ:

本発明では、Vbitが10°~10°nm³、好ましくは2 ×10¹~9×10⁷nm³の範囲となる記録密度で磁気 記録媒体を記録する。 λは、通常、50~400 nm、 好ましくは100~300nmの範囲であり、記録トラ ックピッチは、400~7000nm、好ましくは10 00~5000nmの範囲である。

【0012】本発明の磁気記録媒体の記録再生方法にお いて、強磁性粉末は平均長軸長が30~100nm、好 ましくは35~100nmで、且つ粒子体積Ympが5× 10'~2.1×10'nm'、好ましくは9×10'~ 1. 5×10'nm'であり、研摩剤は平均粒子径が10 ~120nm、好ましくは10~100nmで、且つ粒 子体積Vabが 5×10°~9×10°nm°、好ましくは 5. 2×10'~5. 2×10'nm'であり、カーボン プラックは平均粒子径が5~60nm、好ましくは8~ 55 nmで、且つ粒子体積 V c が 6. 5×10'~1. $1 \times 10^{\circ}$ n m¹、好ましくは2. $7 \times 10^{\circ} \sim 8$. $7 \times$ 10'nm'である。

【0013】また、本発明は、下記関係式(1)~

(3)を満たす必要がある。

0. $0.05 \ge Vmp/Vbit \ge 0.00005$ (1)

 $2 \ 0 \ 0 \ge Vab / Vmp \ge 0. 1$ (2)

 $1 \ 0 \ge Vc / Vmp \ge 0 . \ 0 \ 3$ (3)

そして、それらの好ましい範囲は、下記(1 a)~(3 a) の通りである。

(1a)

(2a)

(3 a)

のように高い場合でもノイズ、出力、C/Nが優れ、且 つ磁気記録媒体の耐久性を確保することができる。

【0015】以下、本発明について詳細に説明する。本

【0016】 〔磁性層〕磁性層は、単層であっても2層 以上から構成してもよく、後者の場合、それら層相互の 位置関係は目的により隣接して設けても間に磁性層以外 の層を介在させて設けてもよく、公知の層構成が採用で きる。なお、本発明において、磁性層の厚みとは、複層 の場合は最上層の磁性層の乾燥厚みを言う。

【0017】磁性層を複層で構成する例としては、強磁 性酸化鉄、強磁性コバルト変性酸化鉄、CrO₁粉末、 六方晶系フェライト粉末及び各種強磁性金属粉末等から 組み合わせたものが挙げられる。なお、この場合、同種 の強磁性金属粉末であっても元素組成、粉体サイズ等の 異なる強磁性金属粉末を含む磁性層を組み合わせること もできる。また、磁気記録媒体としては、支持体上に実 質的に非磁性である下層と磁性層をこの順に設けたもの が好ましい。以下、磁性層を上層あるいは上層磁性層、 下層を非磁性層と称することもある。

【0018】磁性層の抗磁力は、磁気記録媒体の高出力 を確保する観点から、好ましくは9. 4×10'A/m (12000e) 以上であり、より好ましくは1. 43 20 $\times 10^{5} \,\text{A/m} \sim 2.79 \times 10^{5} \,\text{A/m} (1800 \sim 3)$ 5000e) である。また、磁性層の飽和磁束密度と磁 性層厚みの積Φmは、オーバーライト、ノイズの点か ら、好ましくは5~300 $(mT \cdot \mu m)$ 、より好まし くは $10\sim270$ (mT・ μ m) の範囲である。

【0019】下層と磁性層を支持体上に設けた磁気記録 媒体は、下層を塗布後、下層が湿潤状態の内に上層を同 時、又は逐次に塗布するウェット·オン·ウェット法(W /W) でも、下層が乾燥した後に上層磁性層を設けるウ ェット·オン·ドライ法 (W/D) でも作成できる。生産 30 得率の点から同時、又は逐次湿潤塗布が好ましい。同 時、又は逐次湿潤塗布(W/W)では上層/下層が同時 に形成できるため、カレンダー工程などの表面処理工程 を有効に活用でき、超薄層でも上層磁性層の表面粗さを 良化できる。

【0020】(強磁性金属粉末)磁性層に使用する強磁 性金属粉末としては、α-Feを主成分とする強磁性金 属粉末が好ましい。強磁性金属粉末には所定の原子以外 KAI, Si, Ca, Mg, Ti, Cr, Cu, Y, S n, Sb, Ba, W, La, Ce, Pr, Nd, P, C 40 o、Mn、Zn、Ni、Sr、Bなどの原子を含んでも かまわない。特に、AI、Ca、Mg、Y、Ba、L a、Nd、Sm、Co、Niの少なくとも1つをα-F e以外に含むことが好ましい。CoはFeと合金を作る と飽和磁化が増加し、かつ減磁が改良されるので特に好 ましい。Coの含有量はFeに対して5~50原子%が 好ましく、さらに好ましくは10原子%~40原子%、 より好ましくは15原子%~35原子%である。Y等の 希土類元素の含有量は1.5原子%~12原子%が好ま しく、さらに好ましくは3原子%~10原子%、より好 50 3500エルステッド(1.35×10°A/m~2.

ましくは4原子%~9原子%である。Alは1.5原子 %~12原子%が好ましく、さらに好ましくは3原子% ~10原子%、より好ましくは4原子%~9原子%であ る。Yを含む希土類やAlは焼結防止剤として機能して おり、組合わせて使用することでより高い焼結防止効果 が得られる。これらの強磁性金属粉末にはあとで述べる 分散剤、潤滑剤、界面活性剤、帯電防止剤などで分散前 にあらかじめ処理を行ってもかまわない。具体的には、 特公昭44-14090号、特公昭45-18372 選択した強磁性金属粉末を結合剤中に分散した磁性層を 10 号、特公昭47-22062号、特公昭47-2251 3号、特公昭46-28466号、特公昭46-387 55号、特公昭47-4286号、特公昭47-124 22号、特公昭47-17284号、特公昭47-18 509号、特公昭47-18573号、特公昭39-1 0307号、特公昭46-39639号、米国特許第3 026215号、同3031341号、同310019 4号、同3242005号、同3389014号などの 各公報に記載されている。

【0021】強磁性金属粉末には、少量の水酸化物また は酸化物が含まれてもよい。強磁性金属粉末の公知の製 造方法により得られたものを用いることができ、下記の 方法を挙げることができる。焼結防止処理を行った含水 酸化鉄、酸化鉄を水素などの還元性気体で還元してFe あるいはFe-Co粒子などを得る方法、複合有機酸塩 (主としてシュウ酸塩) と水素などの還元性気体で還元 する方法、金属カルポニル化合物を熱分解する方法、強 磁性金属の水溶液に水素化ホウ素ナトリウム、次亜リン 酸塩あるいはヒドラジンなどの還元剤を添加して還元す る方法、金属を低圧の不活性気体中で蒸発させて粉末を 得る方法などである。このようにして得られた強磁性金 属粉末は公知の徐酸化処理をする。含水酸化鉄、酸化鉄 を水素などの還元性気体で還元し、酸素含有ガスと不活 性ガスの分圧、温度、時間を制御して表面に酸化皮膜を 形成する方法が、減磁量が少なく好ましい。

【0022】磁性層の強磁性金属粉末をBET法による 比表面積 (Sagr) で表せば、通常、40~80m²/g であり、好ましくは45~70m¹/gである。40m¹ /g以下ではノイズが高くなり、80㎡/g以上では 平滑な表面が得にくく好ましくない。強磁性金属粉末の 結晶子サイズは通常、30~180Åであり、好ましく は35~170Å、さらに好ましくは40~170Åで ある。強磁性金属粉末の平均針状比((長軸長/短軸 長) の平均) は3~15が好ましく、さらには3~10 が好ましい。磁性金属粉末の飽和磁化σ s は通常、80 ~180A·m¹/kgであり、好ましくは100~1 60A・m¹/kg、さらに好ましくは110~160 A・m¹/kgである。強磁性金属粉末の抗磁力は0. $9.4 \times 1.0^{5} \text{ A/m} \sim 2.86 \times 1.0^{5} \text{ A/m} (1.2.0.0)$ ~36000e)が好ましく、1700エルステッド~

 7.9×1.0 A/m) が更に好ましく、特に好ましくは 1.8.00 エルステッド~3.000 エルステッド(1.4 3×1.0 A/m~ 2.39×1.0 A/m)である。

【0023】強磁性金属粉末の含水率は0.1~2質量 %とするのが好ましい。結合剤の種類によって強磁性金 **属粉末の含水率は最適化するのが好ましい。強磁性金属** 粉末のpHは、用いる結合剤との組合せにより最適化す ることが好ましい。その範囲は6~12であるが、好ま しくは7~11である。強磁性金属粉末のSA(ステア リン酸) 吸着量(表面の塩基性点の尺度) は1~15μ 10 mol/mⁱ、好ましくは2~10 μ mol/mⁱ、さら に好ましくは3~8 μ mol/m¹である。ステアリン 酸吸着量が多い強磁性金属粉末を使用する時、表面に強 く吸着する有機物で表面修飾して磁気記録媒体を作成す ることが好ましい。強磁性金属粉末には可溶性のNa、 Ca, Fe, Ni, Sr, NH, SO, Cl, N O,、NO,などの無機イオンを含む場合がある。これら は、本質的に無い方が好ましい。各イオンの総和が30 0 p p m以下程度であれば、特性には影響しない。ま た、強磁性金属粉末は空孔が少ないほうが好ましくその 20 値は20容量%以下、さらに好ましくは5容量%以下で ある。強磁性金属粉末自体のSFD (switching-field distribution) は小さい方が好ましく、強磁性金属粉末 のHc分布を小さくする必要がある。テープのSFDが 小さいと、磁化反転がシャープでピークシフトが小さく なり、高密度デジタル磁気記録に好適である。Hc分布 を小さくするためには、強磁性金属粉末においてはゲー タイトの粒度分布を良くする、単分散 α Fe,O,を使用 する、粒子間の焼結を防止するなどの方法がある。

【0024】(磁性層のカーボンプラック)磁性層に使 30 用されるカーボンプラックはゴム用ファーネス、ゴム用 サーマル、カラー用プラック、導電性カーボンプラッ ク、アセチレンプラック、等を用いることができる。比 表面積は5~500m¹/g、DBP吸油量は10~4 00ml/100g、pHは2~10、含水率は0.1 ~10質量%、タップ密度は0.1~1g/ml、が好 ましい。磁性層に用いられるカーボンプラックの具体的 な例としては、キャポット製、BLACKPEARLS 2000, 1300, 1000, 900, 905, 8 00、700、VULCAN XC-72、旭カーボン 40 製、#80、#60、#55、#50、#35、三菱化 学製、#2400B、#2300、#900、#100 0、#30、#40、#10B、コロンピアンカーボン 製、CONDUCTEX SC、RAVEN 150、 50、40、15、RAVEN-MT-P、アクゾー社 製、ケッチェンプラックEC、などがあげられる。カー ポンプラックを分散剤などで表面処理したり、樹脂でグ ラフト化して使用しても、表面の一部をグラファイト化 したものを使用してもかまわない。また、カーボンプラ ックを磁性塗料に添加する前にあらかじめ結合剤で分散 50

してもかまわない。これらのカーボンブラックは単独、または組合せで使用することができる。カーボンブラックを使用する場合は、磁性体に対する量の0.1~30質量%で通常、用いることができる。カーボンブラックは磁性層の帯電防止、摩擦係数低減、遮光性付与、膜度向上などの働きがあり、これらのカーボンブラックにより異なる。従って、これらのカーボンブラックは上層磁性層、非磁性層でその種類、量、組合せを変え、粉体サイズ、吸油量、電導度、pHなどの先に示した諸特性をもとに目的に応じて使い分けることはもちろん可能であり、むしろ各層で最適化すべきものである。磁性層で使用できるカーボンブラックは例えば(「カーボンブラック便覧」カーボンブラック協会編)を参考にすることができる。

【0025】(研磨剤)磁性層に使用される研磨剤とし ては、 α 化率90%以上の α -アルミナ、 β -アルミ ナ、微粒子ダイヤモンド、炭化ケイ素、酸化クロム、酸 化セリウム、α-酸化鉄、コランダム、窒化珪素、炭化 珪素、チタンカーバイト、酸化チタン、二酸化珪素、窒 化ホウ素、など主としてモース硬度6以上の公知の材料 が単独または組合せで使用される。また、これらの研磨 剤同士の複合体(研磨剤を他の研磨剤で表面処理したも の)を使用してもよい。これらの研磨剤には主成分以外 の化合物または元素が含まれる場合もあるが主成分が9 0質量%以上であれば効果にかわりはない。これら研磨 剤のサイズは、前記のとおりであるが、特に電磁変換特 性を高めるためには、その粒度分布が狭い方が好まし い。また耐久性を向上させるには必要に応じてサイズの 異なる研磨剤を組み合わせたり、単独の研磨剤でもサイ ズ分布を広くして同様の効果をもたせることも可能であ る。タップ密度は0.3~1.5g/ml、含水率は 0.1~5質量%、pHは2~11、比表面積は1~4 0 m¹/gが好ましい。

【0026】研磨剤の形状は、前記のとおりであるが、 場合により針状等のものが併用され、形状の一部に角を 有するものが研磨性が高く好ましい。具体的には住友化 学社製AKP-10、AKP-15、AKP-20、A KP-30, AKP-50, HIT-20, HIT-3 0, HIT-50, HIT-60A, HIT-50G, HIT-70, HIT-80, HIT-82, HIT-100、レイノルズ社製ERC-DBM、HP-DB M、HPS-DBM、不二見研磨剤社製WA1000 0、上村工業社製UB20、日本化学工業社製G-5、 クロメックスU2、クロメックスU1、戸田工業社製T F100、TF140、イビデン社製ペータランダムウ ルトラファイン、昭和鉱業社製B-3などが挙げられ る。これらの研磨剤は必要に応じ下層に添加することも できる。下層に添加することで表面形状を制御したり、 研磨剤の突出状態を制御したりすることができる。これ ら磁性層、下層の添加する研磨剤の粒径、量はむろん最

適値に設定すべきものである。

【0027】〔下層(非磁性層)〕次に非磁性層である 下層に関する詳細な内容について説明する。下層は、少 なくとも実質的に非磁性であれば、特に制限されるべき ものではなく、非磁性粉末と結合剤からなるものが好ま しい。下層は、実質的に非磁性である範囲で磁性粉末も 使用され得るものである。下層が実質的に非磁性である とは、上層の電磁変換特性を実質的に低下させない範囲 で下層が磁性を有することを許容するということであ る。

【0028】磁気記録媒体の下層に用いられる非磁性粉 末としては、例えば、金属酸化物、含水金属酸化物、金 属炭酸塩、金属窒化物、金属炭化物、等の無機質化合物 から選択することができる。無機質化合物としては例え ば α 化率90%以上の α -アルミナ、 β -アルミナ、 γ -アルミナ、 θ -アルミナ、炭化ケイ素、酸化クロム、 酸化セリウム、α-酸化鉄、ゲータイト、窒化珪素、二 酸化チタン、二酸化珪素、酸化スズ、酸化マグネシウ ム、酸化ジルコニウム、酸化亜鉛、硫酸パリウム、など が単独または組合せで使用される。特に好ましいのは、 粒度分布の小ささ、機能付与の手段が多いこと等から、 二酸化チタン、酸化亜鉛、 α -酸化鉄、ゲータイト、硫 酸パリウムであり、さらに好ましいのは二酸化チタン、 α -酸化鉄、ゲータイトである。 α -酸化鉄は、粒径が そろった磁性酸化鉄やメタル用原料を加熱脱水、アニー ル処理し空孔を少なくし、必要により表面処理をしたも のが好ましい。通常、二酸化チタンは光触媒性を持って いるので、光があたるとラジカルが発生しバインダー、 潤滑剤と反応する懸念がある。このため、二酸化チタン は、A1、Fe等を1~10質量%固溶させ光触媒特性 30 を低下させることが好ましい。さらに表面をAI及び/ 又はSi化合物で処理し、触媒作用を低下させることが 好ましい。

【0029】これら非磁性粉末の平均粉体サイズは5~ 1000nmが好ましいが、必要に応じて平均粉体サイ ズの異なる非磁性粉末を組み合わせたり、単独の非磁性 粉末でも粉体サイズ分布を広くして同様の効果をもたせ ることもできる。特に、非磁性粉末が粒状金属酸化物で ある場合は、平均粒子径が10~150nmの範囲のも のが好ましく、針状金属酸化物である場合は、平均長軸 40 長が10~300nmのものが好ましく、10~200 nmがさらに好ましい。

【0030】タップ密度は通常、0.3~1.5g/m 1、好ましくは0. 4~1. 3g/m1である。非磁性 粉末の含水率は通常、0.2~5質量%、好ましくは 0. 3~3質量%、さらに好ましくは0. 3~1. 5質 量%である。非磁性粉末のpHは通常、3~12である が、pHは5.5~11の間が特に好ましい。非磁性粉 末の比表面積は通常、1~100㎡/g、好ましくは $5\sim80\,\mathrm{m}^4/\mathrm{g}$ 、さらに好ましくは $10\sim80\,\mathrm{m}^4/\mathrm{g}$ 50 ンプラックとの質量割合(非磁性粉末/カーポンプラッ

である。非磁性粉末の結晶子サイズは40~1000人 が好ましく、40~800人がさらに好ましい。DBP (ジプチルフタレート)を用いた吸油量は通常、5~1 00ml/100g、好ましくは10~80ml/10 0g、さらに好ましくは20~60ml/100gであ る。比重は通常、1.5~7、好ましくは3~6であ る。形状は針状、球状、多面体状、板状のいずれでも良 い。非磁性粉末のSA(ステアリン酸)吸着量は通常、 $1\sim 20 \mu mol/mⁱ$ 、好ましくは $2\sim 15 \mu mol$ $/m^{2}$ 、さらに好ましくは3~8 μ mol/ m^{2} である。 ステアリン酸吸着量が多い非磁性粉末を使用する時、表 面に強く吸着する有機物で表面修飾して磁気記録媒体を 作成することが好ましい。

【0031】これらの非磁性粉末の表面にはA1、M g、Si、Ti、Zr、Sn、Sb、Zn、Y化合物で 表面処理することが好ましい。特に分散性に好ましいの はAl,O,、SiO,、TiO,、ZrO,、MgOおよ びこれらの含水酸化物であるが、さらに好ましいのはA 1,O,、SiO,、ZrO,およびこれらの含水酸化物で ある。これらは組み合わせて使用しても良いし、単独で 用いることもできる。また、目的に応じて共沈させた表 面処理層を用いても良いし、先ずアルミナを被覆処理し た後にその表層をシリカを被覆処理する方法、またはそ の逆の方法を採ることもできる。また、表面処理層は目 的に応じて多孔質層にしても構わないが、均質で密であ る方が一般には好ましい。

【0032】下層に用いられる非磁性粉末の具体的な例 としては、昭和電工製ナノタイト、住友化学製HIT-100、HIT-82、戸田工業製α-酸化鉄DPN-250BX, DPN-245, DPN-270BX, D PN-550BX, DPN-550RX, DBN-65 0 R X、 D A N - 8 5 0 R X、 石原産業製酸化チタン T TO-51B, TTO-55A, TTO-55B, TTO-55C, TTO-55S, TTO-55D, SN-100、チタン工業製酸化チタンSTT-4D、STT -30D、STT-30、STT-65C、α-酸化鉄 $\alpha-40$ 、テイカ製酸化チタンMT-100S、MT-100T, MT-150W, MT-500B, MT-600B、MT-100F、MT-500HD、堺化学製 FINEX-25, BF-1, BF-10, BF-2 0、ST-M、同和鉱業製酸化鉄DEFIC-Y、DE FIC-R、日本アエロジル製AS2BM、TiO: P 25、宇部興産製100A、500A、及びそれを焼成 したものが挙げられる。

【0033】下層には、前記したようなカーポンプラッ クが含有される。カーボンプラックの含有量は、非磁性 粉末(カーボンブラックは含まれない)100質量部に 対して、好ましくは1~50質量部、より好ましくは5 ~30質量部の範囲である。また、非磁性粉末とカーボ

20

ク)は、95/5~60/40であることが好ましく、 より好ましくは90/10~70/30である。

【0034】また、下層には有機質粉末を目的に応じ て、添加することもできる。例えば、アクリルスチレン 系樹脂粉末、ペンゾグアナミン樹脂粉末、メラミン系樹 脂粉末、フタロシアニン系顔料が挙げられるが、ポリオ レフィン系樹脂粉末、ポリエステル系樹脂粉末、ポリア ミド系樹脂粉末、ポリイミド系樹脂粉末、ポリフッ化エ チレン樹脂も使用することができる。その製法は特開昭 62-18564号、特開昭60-255827号に記 10 されているようなものが使用できる。

【0035】下層の結合剤樹脂(種類と量)、潤滑剤・分 散剤・添加剤の量、種類、溶剤、分散方法に関しては磁 性層に関する公知技術が適用できる。

【0036】 [結合剤] 磁性層、及び所望により形成さ れる非磁性層、パック層の形成に使用できる結合剤とし ては、従来公知の熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂、反応型 樹脂やこれらの混合物が使用される。熱可塑性樹脂とし ては、ガラス転移温度が-100~150℃、数平均分 子量が通常、1,000~200,000、好ましくは1 0,000~100,000、重合度が約50~1000 程度のものである。このような例としては、塩化ビニ ル、酢酸ピニル、ピニルアルコール、マレイン酸、アク リル酸、アクリル酸エステル、塩化ビニリデン、アクリ ロニトリル、メタクリル酸、メタクリル酸エステル、ス チレン、プタジエン、エチレン、ビニルプチラール、ビ ニルアセタール、ピニルエーテル、等を構成単位として 含む重合体または共重合体、ポリウレタン樹脂、各種ゴ ム系樹脂がある。

【0037】また、熱硬化性樹脂または反応型樹脂とし 30 てはフェノール樹脂、エポキシ樹脂、ポリウレタン硬化 型樹脂、尿素樹脂、メラミン樹脂、アルキド樹脂、アク リル系反応樹脂、ホルムアルデヒド樹脂、シリコーン樹 脂、エポキシーポリアミド樹脂、ポリエステル樹脂とイ ソシアネートプレポリマーの混合物、ポリエステルポリ オールとポリイソシアネートの混合物、ポリウレタンと ポリイソシアネートの混合物等があげられる。これらの 樹脂については朝倉書店発行の「プラスチックハンドブ ック」に詳細に記載されている。また、公知の電子線硬 化型樹脂を各層に使用することも可能である。これらの 40 N'R, (Rは炭化水素基)、エポキシ基、SH、CN、 例とその製造方法については特開昭62-256219 に詳細に記載されている。以上の樹脂は単独または組合 せて使用できるが、好ましいものとして塩化ビニル樹 脂、塩化ビニル酢酸ビニル共重合体、塩化ビニル酢酸ビ ニルビニルアルコール共重合体、塩化ビニル酢酸ビニル 無水マレイン酸共重合体、から選ばれる少なくとも1種 とポリウレタン樹脂の組合せ、またはこれらにポリイソ シアネートを組み合わせたものが挙げられる。

【0038】ポリウレタン樹脂の構造はポリエステルポ リウレタン、ポリエーテルポリウレタン、ポリエーテル 50 R-TA5、MPR-TAL、MPR-TSN、MPR

ポリエステルポリウレタン、ポリカーポネートポリウレ タン、ポリエステルポリカーポネートポリウレタン、ポ リカプロラクトンポリウレタンなど公知のものが使用で きる。中でも、ジオール成分として環状構造を有する分 子量500未満の短鎖ジオールと分子量500~5000の長鎖ポ リエーテルジオールを含むポリウレタン樹脂が好まし

【0039】環状構造を有する分子量500未満の短鎖ジ オール(以下、単に「短鎖ジオール」ともいう)として は、芳香族、脂環族を有するジオール、及びこれらのエ チレンオキシドまたは、プロピレンオキシド付加物など から選ぶことができるものが好ましい。

【0040】短鎖ジオールとしては、ピスフェノール A、水素化ピスフェノールA、ピスフェノールS、水素 化ピスフェノールS、ピスフェノールP、水素化ピスフ ェノールP、シクロヘキサンジメタノール、シクロヘキ サンジオール、ハイドロキノン等が例示される。これら の中でも好ましいものとして、ピスフェノールA、水素 化ビスフェノールA及びこれらのエチレンオキシド付加 物、プロピレンオキシド付加物を挙げることができる。 更に好ましくは水素化ビスフェノールAである。短鎖ジ オールのポリウレタン樹脂中の含有量は、好ましくは1 5~40質量%である。

【0041】また、分子量500~5000の長鎖ポリエーテ ルジオール(以下、単に「長鎖ジオール」ともいう)と しては、好ましくは、ピスフェノールAのプロピレンオ キシド付加物、ビスフェノールAのエチレンオキシド付 加物、水素化ビスフェノールAのエチレンオキシド付加 物、水素化ビスフェノールAのプロピレンオキシド付加 物が挙げられる。

【0042】また、炭素数が18の不飽和脂肪族カルボ ン酸の2量体であるダイマー酸とした後に、不飽和結合 およびカルポン酸を水添還元し、さらに蒸留精製して得 られるダイマージオールとポリイソシアネートとからな るポリウレタンも好ましい。ここに示したすべての結合 剤について、より優れた分散性と耐久性を得るためには 必要に応じ、-COOM、-SO,M、-OSO,M、-P=O (OM), 、-O-P=O (OM), (以上につ きMは水素原子、またはアルカリ金属)、OH、NR1、 などから選ばれる少なくともひとつ以上の極性基を共重 合または付加反応で導入したものを用いることが好まし い。このような極性基の量は10~~~10~~モル/gで あり、好ましくは10⁻¹~10⁻¹ モル/gである。

【0043】これらの結合剤の具体的な例としてはユニ オンカーパイト製VAGH、VYHH、VMCH、VA GF, VAGD, VROH, VYES, VYNC, VM CC, XYHL, XYSG, PKHH, PKHJ, PK HC、PKFE、日信化学工業製、MPR-TA、MP

12

-TMF, MPR-TS, MPR-TM, MPR-TA O、電気化学製1000W、DX80、DX81、DX 82、DX83、100FD、日本ゼオン製MR-10 4, MR-105, MR110, MR100, MR55 5、400X-110A、日本ポリウレタン製ニッポラ ンN2301、N2302、N2304、大日本インキ 製パンデックスT-5105、T-R3080、T-5 201、パーノックD-400、D-210-80、ク リスポン6109、7209、東洋紡製パイロンUR8 200, UR8300, UR-8700, RV530, RV280、大日精化製、ダイフェラミン4020、5 020, 5100, 5300, 9020, 9022, 7 020、三菱化学製、MX5004、三洋化成製サンプ レンSP-150、旭化成製サランF310、F210 などがあげられる。

【0044】磁気記録媒体の非磁性層、磁性層に用いら れる結合剤は非磁性無機粉末または強磁性金属粉末に対 し、5~50質量%の範囲、好ましくは10~30質量 %の範囲で用いられる。塩化ピニル系樹脂を用いる場合 は5~30質量%、ポリウレタン樹脂を用いる場合は2 ~20質量%、ポリイソシアネートは2~20質量%の 範囲でこれらを組み合わせて用いることが好ましいが、 例えば、微量の脱塩素によりヘッド腐食が起こる場合 は、ポリウレタンのみまたはポリウレタンとイソシアネ ートのみを使用することも可能である。ポリウレタンを 用いる場合はガラス転移温度が-50~150℃、好ま しくは0~100℃、破断伸びが100~2000%、 破断応力は0.05~10Kg/mm¹(0.49~98MP a)、降伏点は0.05~10Kg/mm¹(0.49~98 MPa) が好ましい。

【0045】磁気記録媒体は複層構成が好ましいので、 結合剤量、結合剤中に占める塩化ビニル系樹脂、ポリウ レタン樹脂、ポリイソシアネート、あるいはそれ以外の 樹脂の量、各層を形成する各樹脂の分子量、極性基量、 あるいは先に述べた樹脂の物理特性などを必要に応じ各 層で変えることはもちろん可能であり、むしろ各層で最 適化すべきであり、多層磁性層に関する公知技術を適用 できる。例えば、各層でパインダー量を変更する場合、 磁性層表面の擦傷を減らすためには磁性層のパインダー 量を増量することが有効であり、ヘッドに対するヘッド 40 タッチを良好にするためには、非磁性層のバインダー量 を多くして柔軟性を持たせることができる。

【0046】磁性層、非磁性層、バック層等に用いるこ とができるイソシアネートとしては、トリレンジイソシ アネート、4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネー ト、ヘキサメチレンジイソシアネート、キシリレンジイ ソシアネート、ナフチレン-1、5-ジイソシアネー ト、o-トルイジンジイソシアネート、イソホロンジイ ソシアネート、トリフェニルメタントリイソシアネート 等のイソシアネート類、また、これらのイソシアネート 50 ート、オクチルステアレート、アミルステアレート、イ

類とポリアルコールとの生成物、また、イソシアネート 類の縮合によって生成したポリイソシアネート等を使用 することができる。これらのイソシアネート類の市販さ れている商品名としては、日本ポリウレタン製、コロネ ートし、コロネートHL、コロネート2030、コロネ ート2031、ミリオネートMR、ミリオネートMT L、武田薬品製、タケネートD-102、タケネートD -110N、タケネートD-200、タケネートD-2 02、住友バイエル製、デスモジュールL、デスモジュ 10 ールIL、デスモジュールN、デスモジュールHL、等 がありこれらを単独または硬化反応性の差を利用して二 つもしくはそれ以上の組合せで各層とも用いることがで きる。

【0047】〔添加剤〕磁性層、非磁性層等に使用され る、添加剤としては潤滑効果、帯電防止効果、分散効 果、可塑効果などをもつものが使用される。二硫化モリ ブデン、二硫化タングステン、グラファイト、窒化ホウ 素、フッ化黒鉛、シリコーンオイル、極性基をもつシリ コーン、脂肪酸変性シリコーン、フッ素含有シリコー ン、フッ素含有アルコール、フッ素含有エステル、ポリ オレフィン、ポリグリコール、アルキル燐酸エステルお よびそのアルカリ金属塩、アルキル硫酸エステルおよび そのアルカリ金属塩、ポリフェニルエーテル、フェニル ホスホン酸、αナフチル燐酸、フェニル燐酸、ジフェニ ル燐酸、p-エチルペンゼンホスホン酸、フェニルホス フィン酸、アミノキノン類、各種シランカップリング 剤、チタンカップリング剤、フッ素含有アルキル硫酸エ ステルおよびそのアルカリ金属塩、炭素数10~24の 一塩基性脂肪酸(不飽和結合を含んでも、また分岐して 30 いてもかまわない)、およびこれらの金属塩(Li、N a、K、Cu等)、または炭素数12~22の一価、二 価、三価、四価、五価、六価アルコール(不飽和結合を 含んでも、また分岐していてもかまわない)、炭素数1 2~22のアルコキシアルコール (不飽和結合を含んで も、また分岐していてもかまわない)、炭素数10~2 4の一塩基性脂肪酸(不飽和結合を含んでも、また分岐 していてもかまわない)と炭素数2~12の一価、二 価、三価、四価、五価、六価アルコールのいずれか一つ (不飽和結合を含んでも、また分岐していてもかまわな い)とからなるモノ脂肪酸エステルまたはジ脂肪酸エス テルまたはトリ脂肪酸エステル、アルキレンオキシド重 合物のモノアルキルエーテルの脂肪酸エステル、炭素数 8~22の脂肪酸アミド、炭素数8~22の脂肪族アミ ン等が使用できる。

【0048】これらの具体例としては脂肪酸では、カプ リン酸、カプリル酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パル ミチン酸、ステアリン酸、ベヘン酸、オレイン酸、エラ イジン酸、リノール酸、リノレン酸、イソステアリン 酸、などが挙げられる。エステル類ではプチルステアレ

ソオクチルステアレート、プチルミリステート、オクチ ルミリステート、プトキシエチルステアレート、プトキ シジエチルステアレート、2-エチルヘキシルステアレ ート、2-オクチルドデシルパルミテート、2-ヘキシ ルドデシルパルミテート、イソヘキサデシルステアレー ト、オレイルオレエート、ドデシルステアレート、トリ デシルステアレート、エルカ酸オレイル、ネオペンチル グリコールジデカノエート、エチレングリコールジオレ イル、アルコール類ではオレイルアルコール、ステアリ ルアルコール、ラウリルアルコール、などがあげられ る。また、アルキレンオキサイド系、グリセリン系、グ リシドール系、アルキルフェノールエチレンオキサイド 付加体、等のノニオン界面活性剤、環状アミン、エステ ルアミド、第四級アンモニウム塩類、ヒダントイン誘導 体、複素環類、ホスホニウムまたはスルホニウム類、等 のカチオン系界面活性剤、カルボン酸、スルフォン酸、 燐酸、硫酸エステル基、燐酸エステル基、などの酸性基 を含むアニオン界面活性剤、アミノ酸類、アミノスルホ ン酸類、アミノアルコールの硫酸または燐酸エステル 類、アルキルベタイン型、等の両性界面活性剤等も使用 20 できる。これらの界面活性剤については、「界面活性剤 便覧」(産業図書株式会社発行)に詳細に記載されてい る。これらの潤滑剤、帯電防止剤等は必ずしも100% 純粋ではなく、主成分以外に異性体、未反応物、副反応 物、分解物、酸化物等の不純分が含まれてもかまわな い。これらの不純分は30質量%以下が好ましく、さら に好ましくは10質量%以下である。

【0049】これらの潤滑剤、界面活性剤は、個々に異なる物理的作用を有するものであり、その種類、最、および相乗的効果を生み出す潤滑剤の併用比率は目的に応 30 じ最適に定められるべきものである。非磁性層、磁性層で融点の異なる脂肪酸を用い表面へのにじみ出しを制御する、沸点、融点や極性の異なるエステル類を用い表面へのにじみ出しを制御する、界面活性剤量を調節することで塗布の安定性を向上させる、潤滑剤の添加量を中間層で多くして潤滑効果を向上させるなど考えられ、無論ここに示した例のみに限られるものではない。一般には潤滑剤の総量として磁性体または非磁性粉末に対し、0.1~50質量%、好ましくは2~25質量%の範囲で選択される。 40

【0050】また、添加剤のすべてまたはその一部は、磁性および非磁性塗料製造のどの工程で添加してもかまわない、例えば、混練工程前に磁性体と混合する場合、磁性体と結合剤と溶剤による混練工程で添加する場合、分散工程で添加する場合、分散後に添加する場合、塗布直前に添加する場合などがある。また、目的に応じて磁性層を塗布した後、同時または逐次塗布で、添加剤の一部または全部を塗布することにより目的が達成される場合がある。また、目的によってはカレンダーした後、またはスリット終了後、磁性層表面に潤滑剤を塗布するこ50

ともできる。用いられる有機溶剤は公知のものが使用でき、例えば特開昭 6-68453 号公報に記載の溶剤を用いることができる。

【0051】 [層構成] 磁気記録媒体の厚み構成は、支持体が好ましくは2.5~8 μ mであり、体積密度を大きくするためさらに好ましくは2.5~7.5 μ m、特に好ましくは2.5~7 μ mである。支持体と非磁性層また磁性層の間に密着性向上のための下塗り層を設けてもかまわない。下塗層厚みは0.01~0.5 μ m、好ましくは0.02~0.5 μ mである。これらの下塗層は公知のものが使用できる。磁性層の厚みは、用いるヘッドの飽和磁化量やヘッドギャップ長、記録信号の帯域により最適化されるものであるが、好ましくは0.05 μ m~0.5 μ mであり、さらに好ましくは0.05 μ m~0.30 μ mである。下層である非磁性層の厚みは、好ましくは0.3~2.5 μ m、さらに好ましくは0.5~2.0 μ mである。

【0052】〔バック層〕以下に、バック層について詳述する。バック層は基本的に帯電防止やカール補正などの効果を有する。また、バック層は微粒子で電気伝導性がすぐれたカーボンブラックをフィラーとして含有し、平均粒子径の異なる二種類のカーボンブラックを含有させたり、必要により無機質粉末を含有してもよい。例えば、モース硬度5~9の無機質粉末を含有させることができる。

【0053】パック層に一般的に含有されるカーボンプ ラックは、平均粒子径が10~20nmの微粒子状カー ボンプラックと平均粒子径が50~300nm、好まし くは230~300nmの粗粒子状カーポンプラックで ある。一般に、上記のような微粒子状のカーボンプラッ クの添加により、バック層の表面電気抵抗を低く設定で き、また光透過率も低く設定できる。磁気記録の装置に よっては、テープの光透過率を利用し、動作の信号に使 用しているものが多くあるため、このような場合には特 に微粒子状のカーポンプラックの添加は有効になる。ま た、微粒子状カーボンブラックは、一般に潤滑剤の保持 力に優れ、潤滑剤併用時、摩擦係数の低減化に寄与す る。一方、50~300nm、好ましくは230~30 0 nmの粗粒子状カーボンブラックは、固体潤滑剤とし ての機能を有しており、またバック層の表面に微小突起 を形成し、接触面積を低減化して、摩擦係数の低減化に 寄与する。また、粗粒子状カーボンプラックのみでは、 過酷な走行系で、テープ摺動により、バック層からの脱 落が生じ易くなり、エラー比率の増大につながる場合が あり、微粒子状カーポンプラックとの併用が好ましい。 【0054】用いることができる微粒子状カーボンブラ ックの具体的な商品としては、以下のものを挙げること ができる。かっこ内は、平均粒子径を示す。RAVEN 2000B (18nm), RAVEN1500B (17 nm) (以上、コロンピアカーポン社製)、BP800

(17nm) (キャポット社製)、PRINNTEX9 0 (14nm), PRINTEX95 (15nm), P RINTEX85 (16nm), PRINTEX75 (17 nm) (以上、デグサ社製)、#3950(16 nm) (三菱化学(株)製)。また粗粒子カーボンブラ ックの具体的な商品の例としては、サーマルプラック (270nm) (カーンカルブ社製)、RAVEN M TP(275nm) (コロンピアカーボン社製) を挙げ ることができる。50~200nmのカーボンプラック は、ゴム用カーボンプラックや、カラー用カーボンプラ 10 ックより選択することができる.

【0055】バック層に添加することができる無機質粉 末としては、好ましくは平均粉体サイズが20~250 nm、さらに好ましくは20~150µmでモース硬度 が5~9の無機質粉末が挙げられる。無機質粉末として は、前述した下層に使用される非磁性粉末や研磨剤など と同様のものが使用されるが、中でも α -酸化鉄、 α -アルミナ等が好ましい。

【0056】カーボンプラックを除いた無機質粉末のバ ック層への添加量は、後述する結合剤100質量部に対 20 して、好ましくは3~40質量部の範囲であり、さらに 好ましくは5~30質量部の範囲である。

【0057】バック層で使用できる結合剤としては、前 述した結合剤の他、繊維素系樹脂(セルロースアセテー トプチレート、セルロースダイアセテート、セルロース プロピオネート、ニトロセルロースなど) 等を挙げるこ とができる。

【0058】バック層は、上記各成分が結合剤中に分散 されてなるものであるが、他の任意の成分として、分散 剤、潤滑剤を添加することが好ましい。分散剤として は、例えば、カプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミ リスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ペヘン酸、 オレイン酸、エライジン酸、リノール酸、リノレン酸、 ステアロール酸等の炭素数12~18個の脂肪酸(RC OOH、Rは炭素数11~17個のアルキル基、又はア ルケニル基)、前記脂肪酸のアルカリ金属又はアルカリ 土類金属からなる金属石けん、前記の脂肪酸エステルの フッ素を含有した化合物、前記脂肪酸のアミド、ポリア ルキレンオキサイドアルキルリン酸エステル、レシチ ン、トリアルキルポリオレフィンオキシ第四級アンモニ 40 ウム塩(アルキルは炭素数1~5個、オレフィンは、エ チレン、プロピレンなど)、硫酸エステル、及び銅フタ ロシアニン等を使用することができる。これらは、単独 でも組み合わせて使用しても良い。上記の中では、オレ イン酸銅、銅フタロシアニン、及び硫酸パリウムが好ま しい。分散剤は、結合剤樹脂100質量部に対して、通 常0.5~20質量部の範囲で添加される。

【0059】潤滑剤としては、従来から磁気記録媒体に 通常使用されている潤滑剤から適宜選択して使用できる が、特に炭素数18以上の脂肪酸、あるいは脂肪酸エス 50

テルが走行性の向上の点から好ましい。潤滑剤は、結合 剤樹脂100質量部に対して通常1~5質量部の範囲で 添加される。

【0060】パック層は、通常の方法に従って支持体の 磁性層が設けられている側とは反対側に設けられる。即 ち、前記の各成分を適当な有機溶媒に溶解、分散させた 塗布液を調製し、これを常法の塗布方法に従い、塗布、 乾燥することにより、支持体上にバック層を設けること ができる。バック層は、その表面粗さRaが、3D-M IRAU法による中心面平均表面粗さで好ましくは1~ 15 nm、さらに好ましくは1~10 nmの範囲にあ る。この表面粗さは、テープが巻かれた状態でバック層 の表面が磁性層の表面に転写され、再生出力に影響を与 えたり、ガイドポールに対する摩擦係数に影響を与える ため、上記の範囲に調整することが好ましい。なお、こ の表面粗さRaの調整は、通常バック層を塗布形成後、 カレンダーによる表面処理工程において、用いるカレン ダーロールの材質、その表面性、圧力等の調整により行 われる。バック層は、その厚みが好ましくは0.2~ $0.8 \mu m$ 、さらに好ましくは $0.2 \sim 0.7 \mu m$ の範 囲である。

【0061】〔支持体〕磁気記録媒体に用いられる支持 体は、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンナフ タレート等のポリエステル類、ポリオレフィン類、セル ローストリアセテート、ポリカーボネート、ポリアミ ド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリスルフォン、 芳香族ポリアミド、ポリベンゾオキサゾールなどの公知 のフィルムが使用できる。ガラス転移温度が100℃以 上の支持体が好ましく、ポリエチレンナフタレート、ア ラミドなどの髙強度支持体を用いることが特に好まし い。また必要に応じ、磁性面とベース面の表面粗さを変 えるため特開平3-224127号に示されるような積 層タイプの支持体を用いることもできる。これらの支持 体にはあらかじめコロナ放電処理、プラズマ処理、易接 着処理、熱処理、除塵処理、などを行ってもよい。

【0062】支持体としては、WYKO社製TOPO-3DのMIRAU法で測定した中心面平均表面粗さ(S Ra) は、通常5. 0 n m 以下、好ましくは3. 0 n m 以下、さらに好ましくは2.0nm以下のものを使用す ることが好ましい。これらの支持体は、単に中心面平均 表面粗さが小さいだけではなく、0.5μm以上の粗大 突起がないことが好ましい。また表面の粗さ形状は必要 に応じて支持体に添加されるフィラーの大きさと量によ り自由にコントロールされるものである。これらのフィ ラーの例としては、Ca、Si、Tiなどの酸化物や炭 酸塩の他、アクリル系などの有機粉末があげられる。支 持体の最大高さSRmaxは1μm以下、十点平均粗さS Rzは0.5 m m以下、中心面山高さはSRpは0.5 μ m以下、中心面谷深さSRvは0.5μm以下、中心面 面積率SSrは10%以上、90%以下、平均波長Sλa

は5μm以上、300μm以下が好ましい。所望の電磁 変換特性と耐久性を得るため、これら支持体の表面突起 分布をフィラーにより任意にコントロールできるもので あり、 0.01μ mから 1μ mの大きさのもの各々を 0. 1 mm あたり0個から2000個の範囲でコントロ -ルすることができる。

【0063】支持体のF-5値は、好ましくは5~50 Kg/mm¹ (49~490MPa) であり、また支持 体の100℃、30分での熱収縮率は好ましくは3%以 下、さらに好ましくは1.5%以下、80℃、30分で 10 の熱収縮率は好ましくは1%以下、さらに好ましくは 0. 5%以下である。破断強度は5~100Kg/mm 1 (49~980MPa)、弾性率は100~2000 Kg/mm¹ (980~19600MPa)、が好まし い。温度膨張係数は10-4~10-8/℃であり、好まし · くは10-1~10-1/℃である。湿度膨張係数は10-1 ✓RH%以下であり、好ましくは10⁻⁵ ✓RH%以下で ある。これらの熱特性、寸法特性、機械強度特性は支持 体の面内各方向に対し10%以内の差でほぼで等しいこ とが好ましい。

【0064】 (磁気記録媒体の製法) 磁気記録媒体は、 各層の塗料を調製し、それらを支持体上に塗布、乾燥、 必要に応じて加熱・硬化処理やカレンダー処理すること により製造される。磁気記録媒体の各層に相当する塗料 を製造する工程は、少なくとも混練工程、分散工程、お よびこれらの工程の前後に必要に応じて設けた混合工程 からなる。個々の工程はそれぞれ2段階以上にわかれて いてもかまわない。磁性体、非磁性粉末、結合剤、カー ボンブラック、研磨剤、帯電防止剤、潤滑剤、溶剤など すべての原料はどの工程の最初または途中で添加しても 30 かまわない。また、個々の原料を2つ以上の工程で分割 して添加してもかまわない。例えば、ポリウレタンを混 練工程、分散工程、分散後の粘度調整のための混合工程 で分割して投入してもよく、従来の公知の製造技術を一 部の工程として用いることができる。混練工程ではオー プンニーダ、連続ニーダ、加圧ニーダ、エクストルーダ など強い混練力をもつものを使用することが好ましい。 ニーダを用いる場合は磁性体または非磁性粉末と結合剤 のすべてまたはその一部(ただし全結合剤の30質量% 以上が好ましい)および磁性体100部に対し15~5 00部の範囲で混練処理される。これらの混練処理の詳 細については特開平1-106338号公報、特開平1 -79274号公報に記載されている。また、磁性層液 および非磁性層液を分散させるにはガラスピーズを用る ことができるが、高比重の分散メディアであるジルコニ アピーズ、チタニアピーズ、スチールピーズが好適であ る。これら分散メディアの粒径と充填率は最適化して用 いられる。分散機は公知のものを使用することができ る。分散速度がことなる磁性体、研磨剤、カーボンブラ ック等をあらかじめ別々に分散し、混合し必要によりさ 50 は0.5%以下、100℃以下のあらゆる温度での熱収

らに微分散して塗布液とすることができる。

【0065】なお、非磁性層を形成するための塗料の調 製は、磁性塗料の調製に準じて行うことができる。

【0066】重層構成の磁気記録媒体を塗布する場合、 以下のような方式を用いることが好ましい。第一に磁性 塗料の塗布で一般的に用いられるグラビア塗布、ロール 塗布、プレード塗布、エクストルージョン塗布装置等に より、まず下層を塗布し、下層がウェット状態のうちに 特公平1-46186号公報や特開昭60-23817 9号公報、特開平2-265672号公報に開示されて いる支持体加圧型エクストルージョン塗布装置により上 層を塗布する方法。第二に特開昭63-88080号公 報、特開平2-17971号公報、特開平2-2656 72号公報に開示されているような塗布液通液スリット を二つ内蔵する一つの塗布ヘッドにより上下層をほぼ同 時に塗布する方法。第三に特開平2-174965号公 報に開示されているバックアップロール付きエクストル ージョン塗布装置により上下層をほぼ同時に塗布する方 法である。なお、磁性粒子の凝集による磁気記録媒体の 電磁変換特性等の低下を防止するため、特開昭62-9 5174号公報や特開平1-236968号公報に開示 されているような方法により塗布ヘッド内部の塗布液に せん断を付与することが望ましい。さらに、塗布液の粘 度については、特開平3-8471号公報に開示されて いる数値範囲を満足する必要がある。

【0067】上記重層構成の磁気記録媒体を形成するに は、下層を塗布し乾燥させたのち、その上に磁性層を設 ける逐次重層塗布をもちいてもむろんかまわず、本発明 の効果が失われるものではない。ただし、塗布欠陥を少 なくし、ドロップアウトなどの品質を向上させるために は、前述の同時重層塗布を用いることが好ましい。

【0068】カレンダ処理ロールとしてエポキシ、ポリ イミド、ポリアミド、ポリイミドアミド等の耐熱性のあ るプラスチックロールまたは金属ロールで処理する。処 理温度は、好ましくは50℃以上、さらに好ましくは1 00℃以上である。線圧力は好ましくは200Kg/c m (196kN/m)以上、さらに好ましくは300k g/cm (294kN/m) 以上である。

【0069】磁気記録媒体のヘッドに対する摩擦係数は 温度-10℃~40℃、湿度0%~95%の範囲におい て0.5以下、好ましくは0.3以下、表面電気抵抗は 好ましくは磁性面が $10'\sim 10''$ Ω/s q、帯電位は -500Vから+500V以内が好ましい。磁性層の 0.5%伸びでの弾性率は面内各方向で好ましくは10 $0 \sim 2000 \, \text{Kg/mm}^{2} \, (980 \sim 19600 \, \text{MP})$ a)、破断強度は好ましくは10~70Kg/mm * (98~686MPa)、磁気記録媒体の弾性率は面 内各方向で好ましくは100~1500Kg/mm '(980~14700MPa)、残留のびは好ましく

以下が好ましい。磁性層の表面突起は0.01 μm~1

μmの大きさのものを0~2000個の範囲で任意に設

定することが可能であり、これにより電磁変換特性、摩

擦係数を最適化することが好ましい。これらは支持体の

フィラーによる表面性のコントロールや磁性層に添加す

る粒子の粒径と量、カレンダ処理のロール表面形状など

で容易にコントロールすることができる。カールは±3

【0071】磁気記録媒体は、目的に応じ例えば、非磁

のは容易に推定されることである。例えば、磁性層の弾

性率を高くし走行耐久性を向上させると同時に非磁性層

の弾性率を磁性層より低くして磁気記録媒体のヘッドへ

【実施例】本発明の新規な特長を以下の実施例で具体的

に説明するが、本発明はこれに限定されるものではな

【0073】 〔実施例1〕表1に記載の強磁性金属粉

クを用い、表4に記載の組み合わせで含まれる磁性層を

設けた磁気テープを作成するため、以下の磁性層の組成 物と非磁性層の組成物を作成した。以下の処方におい

て、「部」との表示はすべて「質量部」を示す。

m以内とすることが好ましい。

の当りを良くするなどである。

[0072]

61

縮率は好ましくは1%以下、さらに好ましくは0.5% 以下、もっとも好ましくは0.1%以下である。磁性層 のガラス転移温度(110Hzで測定した動的粘弾性測 定の損失弾性率の極大点)は50℃以上120℃以下が 好ましく、下層非磁性層のそれは0℃~100℃が好ま しい。損失弾性率は1×10'~8×10⁸N/m'の範 囲にあることが好ましく、損失正接は0.2以下である ことが好ましい。損失正接が大きすぎると粘着故障が発 生しやすい。これらの熱特性や機械特性は媒体の面内各 方向で10%以内でほぼ等しいことが好ましい。磁性層 10 性層と磁性層でこれらの物理特性を変えることができる 中に含まれる残留溶媒は好ましくは100mg/m'以 下、さらに好ましくは10mg/m'以下である。塗布 層が有する空隙率は非磁性層、磁性層とも好ましくは3 0容量%以下、さらに好ましくは20容量%以下であ る。空隙率は髙出力を果たすためには小さい方が好まし いが、目的によってはある値を確保した方が良い場合が

【0070】磁性層を3D-MIRAU法で測定した中 心面平均表面粗さRaは、好ましくは1.0~3.0 n m、さらに好ましくは1.0~2.5 nmである。磁性 20 末、表2に記載の研摩剤、表3に記載のカーボンブラッ 層の最大高さRmaxは0.5μm以下、十点平均粗さRz は 0.3μ m以下、中心面山高さRpは 0.3μ m以 下、中心面谷深さ Rvは 0. 3 μ m以下、中心面面積率 Srは20~80%以下、平均波長λaは5~300μm

(磁性層の組性物)

強磁性金属粉末 (表1の種類1)

結合剤樹脂

塩化ピニル共重合体

13部

5部

100部

(-SO, K基を1×10 de q/g含有、重合度:300)

ポリウレタン樹脂A

ダイヤモンド (表2の種類2、平均粒子径:90nm) 5.0部

1.0部 カーポンプラック (表3の種類1、平均粒子径:53nm)

プチルステアレート 1部

ステアリン酸 2部 メチルエチルケトンとシクロヘキサノン1:1混合溶剤 200部

[0074]

(非磁性層の組成物)

80部 針状へマタイト

(S_{BET}: 55 m¹/g、平均長軸長: 0.12 μm、平均針状比: 8、

pH:8.8、表面にAl/FeとしてAlが6.5原子%存在)

20部 カーポンプラック

. (平均粒子径:17nm、DBP吸油量:80m1/100g、

 $S_{BET}: 240 \text{ m}^{1}/\text{g}, pH: 7.5$

結合剤樹脂

12部 塩化ビニル共重合体

(-SO, K基を1×10⁻¹ e q/g含有、重合度:300)

5部 ポリウレタン樹脂A

1部 プチルステアレート

2.5部 ステアリン酸

200部 メチルエチルケトンとシクロヘキサノン1:1混合溶剤

上記の磁性層用組成物及び非磁性層用組成物のそれぞれ にニーダーで混練した後、サンドグラインダーを使用し て分散した。得られた分散液にポリイソシアネートを非 磁性層の塗布液には5部、磁性層塗布液には6部を加 え、さらにメチルエチルケトンとシクロヘキサノン1: 1混合溶剤を20部加え、1μmの平均孔径を有するフ ィルターを使用して濾過し、非磁性層および磁性層用の 塗布液を調製した。

【0075】上記ポリウレタン樹脂Aは、以下により合 成した。還流式冷却器、攪拌機を具備し、予め窒素置換 10 が8×10 当量/g導入されたMW45000でMn した容器に水添ビスフェノールA、ビスフェノールAの プロピレンオキシド付加物(分子量700)、ポリプロ ピレングリコール(分子量400)及びピス(2-ヒド

ロキシエチル)スルホイソフタレートのナトリウム塩を 各々モル比で24:14:10:2でシクロヘキサノン とジメチルアセトアミドを50:50の質量比で含む混 合溶媒に溶解し、窒素気流下で60℃で溶解した。触媒 として、ジーnージブチルスズジラウレートを使用した 原料の総量に対して60ppm加えた。MDI(4,4 ジフェニルメタンジジイソシアネート)をジオールの 総和と等モル加え90℃にて6時間加熱反応し、エーテ ル基を4.0ミリモル/g含有し、かつ-SOiNa基 25000のポリウレタン樹脂Aを得た。

[0076]

パック層形成用塗布液の調製

硫酸パリウム メチルエチルケトン 2	2.0	5部) 0部
銅フタロシアニン誘導体		5部
分散剤:オレイン酸銅		5部
ポリエステル樹脂		5部
ポリイソシアネート	4	0部
ポリウレタン樹脂		5部
ニトロセルロース樹脂		. 0 部
モース硬度: 5. 5)		
(戸田工業(株)製TF100、平均粒子径:110nm、		
α-酸化鉄	1	5 部
(白石工業(株)製、白艶華〇、平均粒子径:40 n m)		
炭酸カルシウム	8	0 部
(カーンカルブ社製、サーマルブラック、平均粒子径:270r	ım)	
粗粒子状カーボンブラック粉末	1	0 部
(キャポット社製、BP-800、平均粒子径:17nm)		
微粒子状カーボンプラック粉末	1 0	0部
7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7		

上記各成分を連続ニーダーで混練したのちサンドミルを 用いて分散させた。得られた分散液を1μmの平均孔径 を有するフィルターを用いて濾過し、バック層用塗布液 を調製した。

【0077】得られた非磁性層形成用塗布液を、乾燥後 の下層の厚さが 1. 7 μm になるようにさらにその直後 にその上に磁性塗布液を磁性層の厚さが 0.20 μmと なるように、厚さ5.5μm で中心面平均表面粗さが2 nmのアラミドベース上に同時重層塗布をおこない、両 層がまだ湿潤状態にあるうちに4.8×10'A/m

(60000e)の磁力を持つサマリウムーコパルト磁 石の同極対向による配向と600000の磁力を持つソ レノイドによる配向を行い、乾燥させた。その後、バッ ク層形成用塗布液を厚み0. 4μmとなるように塗布し た。金属ロールのみから構成される7段のカレンダーで 温度95℃にて分速150m/min. で処理を行い、 熱処理を施した。次いで、得られた塗布物を3. 8 mm 50

幅にスリットし、磁性層を表面研磨処理を施した後、D DSカートリッジに組み込んでサンプル(磁気テープ)

【0078】 [実施例2~16] 及び [比較例1~6] 磁性層組成のうち表1に示した強磁性金属粉末、表2に 示した研摩剤、表3に示したカーボンプラックの各々の 種類を表4に記した強磁性金属粉末、研摩剤及びカーボ 40 ンプラックの組み合わせで使用した以外は実施例1と同 様にして、重層テープを作成した。

【0079】得られた各々の試料の磁性層の磁気特性、 磁性層とバック層のRaを測定した。さらに1/2Tbの 再生出力、C/N、23℃60%での摩擦係数を測定し た。

(1) 磁気特性:振動試料型磁力計(東英工業社製)を 用い、Hm8×10'A/m(10kOe)で測定し た。

(2) 中心面平均表面粗さ(Ra):3D-MIRAU

での表面粗さ(Ra):WYKO社製TOPO3Dを用 いて、MIRAU法で約250×250 μmの面積のR aを測定した。測定波長約650nmにて球面補正、円筒 補正を加えている。本方式は光干渉にて測定する非接触 表面粗さ計である。

(3) 出力

ドラムテスターを使用し、積層型ヘッド(ヘッドギャッ プ0. 1 µm、トラックピッチ3. 0 µm、飽和磁束密 度1. 3テスラ) の相対速度を10. 2m/秒とし、各 記録密度の1/2Tb (λ=125nm)の入出力特性 10 摩擦係数 (μ値)、及び100パス目の摩擦係数 から最適記録電流を決めこの電流で信号を記録し再生出 力特性を測定した。ドラムテスターを使用し測定した1 /2Tbの出力特性を表5に示す。出力値は、記録密度

 $\mu = (1/\pi) \ln (T 2/1 0)$

赛1

[0080]

【表1】

強磁性金属粉末特性

が異なる比較例1の再生出力を0dBとして記録密度毎 に相対値で示した。

(4) C/N

ドラムテスターを使用し測定した1/2Tbの出力とC /N特性を表5に示す。1/2Tbの再生出力と1/2 Tbのから±1MHz離れたノイズレベルを平均し算出 した。記録密度が異なる比較例1のC/Nを0dBとし て記録密度毎に相対値で示した。

(5) 23℃60%RH環境下での磁性層面の1パス目の 4mmφのsus420 Jに180度の角度でテープを 渡し、荷重10g、秒速18mmで摺動させて、オイラ ーの式に基づいて摩擦係数を求めた。

T2:摺動抵抗值(g)

種類	平均長軸長	平均短軸長	平均針状比	料成 Vmp 原子以対Fe100 原子%)		ŀ	łc	σs		
	nm	nm		nm³	Co	Ai	Υ	Oe	(10 ⁵ A/m)	A·m²/kg
1	86	14.8	5.8	9.9E+03	30	10	7	2390	1.90	155
2	70	11.7	6.0	5.0E+03	30	10	7	2320	1.85	129
3	50	10.0	5.5	2.8E+03	25	11	10	1900	1.51	112
4	40	6.7	6.0	9.3E+02	20	10	10	1740	1.38	98
11	110	18.3	6.0	1.9E+04	10	10	2	1790	1.42	130

[0081]

【表2】

研摩剤粉体特性 表2

積額	平均粒子径	Vab	飛材		
120 748	nm	nm ³	Me 1-1		
1	110	7.0E+05	アルミナ		
2	90	3.8E+05	ਭ *イヤモント*		
3	90	3.8E+05	シ・トコニア		
4	80	3.8E+05	ヘマタイト		
5	70	1.8E+05	タ・イヤモント・		
8	70	1.8E+05	シ・ルコニア		
7	70	1.8E+05	ላマタイト		
8	40	3.3E+04	タ*イヤモント*		
9	40	3.3E+04	シ・Aコニア		
10	40	3.3E+04	ላマタイト		
11	10	5.2E+02	ቃ "ብャモント"		
12	10	5.2E+02	ジ ル コニア		
13	10	5.2E+02	ላマタイト		
21	220	5.6E+06	フルミナ		
22	180	3.1E+06	アルミナ		

[0082]

【表3】

表 3

....

カーポンブラック粉体特性

種類	銘柄	メーカー	平均粒子径	Vc	Seet	DBP吸油量	рН	揮発分	
			nm	nm³	m²/g	ml/100g			
t	HS100	電気化学	53	7.8E+04	40	180	9.0	0.05	
2	VULGAN XC72	CABOT	30	1.4E+04	254	174	8.5	1.5	
3	CONDUVCTEX SC URTLA	COLUMBIAN Chem.	20	4.2E+03	195	115	7.6	5.0以下	
4	RAVEN 2500 URTLA	COLUMBIAN Chem.	13	1.1E+03	270	65	6.8	1.2	
11	RAVEN 430 URTLA	COLUMBIAN Chem.	82	2.9E+05	31	75	7.0	1.0	

[0083]

【表4】

表4 实施例

	強磁性	金属粉末	研』	東剤	カーポンブラック		
	種類	Vmp/Vbit	種類	Vab/Vmp	種類	Vc/Vmp	
実施例 1	1	0.00042	2	38.6	1	7.9	
実施例 2	1	0.00042	4	38.8	2	1.4	
実施例 3	1	0.00042	.5	18.1	4	0.1	
実施例 4	2	0.00021	3	76.5	2	2.8	
実施例 5	2	0.00021	5	36.0	3	0.8	
実施例 6	2	0.00021	6	36.0	3	0.8	
実施例 7	2	0.00021	8	6.7	3	0.8	
突施例 8	2	0.00021	9	6.7	3	0.8	
実施例 9	2	0.00021	10	6.7	3	0.8	
実施例 10	2	0.00021	11	0.1	4	0.2	
実施例 11	3	0.00011	8	12.8	2	5.4	
実施例 12	3	0.00011	10	12.8	3	1.6	
実施例 13	3	0.00011	11	0.2	3	1.6	
実施例 14	3	0.00011	12	0.2	4	0.4	
突施例 15	3	0.00011	13	0.2	4	0.4	
実施例 16	4	0.00004	10	0.6	4	1.2	
比較例 1	11	0.00083	21	288.0	11	14.9	
比較例 2	11	0.00083	21	288.0	1	4.0	
比較例 3	11	0.00083	1	36.0	1	4.0	
比較例 4	11	0.00083	22	157.7	11	14.9	
比較例 5	1	0.00055	22	238.9	11	14.9	
比較例 6	1	0.00055	22	238.9	1	8.1	

[0084]

40 【表5】

-			
48	5	媒体特性	Ŀ
34	•	78 PF 17 [3	_

	20 A WELL 13 192												
	記録 bit長	トラック	bit体積		Нс	SQ	飽和磁 東密度	磁性層厚み	Фт	表面粗さ	摩擦	係數	C/N
	(RM)	(µm)	(nm³)	(Oe)	(10 ⁵ A/m)	·	(mT)	(µm)	(mT·µm)	(nm)	1/17	100/12	(dB)
実施例1	125	3.0	2.3E+07	2480	1.97	0.88	485.0	0.15	72.8	2.4	0.24	0.25	3.1
実施例 2	125	3.0	2.3E+07	2460	1.96	0.88	486.0	0.15	72.9	2.3	0.23	0.26	3.2
実施例3	125_	3.0	2.3E+07	2445	1.95	0.88	489.0	0.07	34.2	2.3	0.24	0.28	3.4
実施例 4	125	3.0	2.3E+07	2370	1.89	0.88	393.5	0.15	59.0	2.3	0.24	0.26	8.1
実施例 5	125	3.0	2.3E+07	2350	1.87	0.86	393.0	0.15	59.0	2.3	0.24	0.28	8.3
実施例 6	125	3.0	2.3E+07	2345	1.87	0.86	394.0	0.15	59.1	2.2	0.24	0.28	8.3
実施例7	125	3.0	2.3E+07	2350	1.87	0.86	394.0	0.15	59.1	2.2	0.24	0.28	8.3
実施例8	125	3.0	2.3E+07	2350	1.87	0.86	394.5	0.15	69.2	2.2	0.24	0.26	8.5
実施例 9	125	3.0	2.3E+07	2345	1.87	0.85	395.0	0.07	27.7	2.1	0.24	0.26	8.5
実施例 10	125	3.0	2.3E+07	2335	1.86	0.85	339.0	0.15	50.9	2.1	0.24	0.26	8.4
実施例 11	125	3.0	2.3E+07	1960	1.56	0.83	340.0	0.15	51.0	2.1	0.24	0.26	10.1
実施例 12	125	3.0	2.3E+07	1950	1.55	0.83	342.0	0.15	51.3	2.1	0.24	0.26	10.2
実施例 13	125	3.0	2.3E+07	1945	1.55	0.83	341.0	0.07	23.9	2.0	0.25	0.26	10.3
実施例 14	125	3.0	2.3E+07	1940	1.54	0.83	344.0	0.07	24.1	2.0	0.25	0.26	10.3
実施例 15	125	3.0	2.3E+07	1940	1.54	0.83	345.0	0.07	24.2	2.0	0.25	0.26	10.3
実施例 16	125	3.0	2.3E+07	1780	1.42	0.81	307.0	0.07	21.5	2.0	0.25	0.26	13.8
比較例1	125	3.0	2.3E+07	1810	1.44	0.86	439.5	0.20	87.9	2.8	0.24	0.24	0.0
比較例2	125	3.0	2.3E+07	1800	1.43	0.87	441.0	0.20	88.2	2.7	0.24	0.25	0.2
比較例3	125	3.0	2.3E+07	1790	142	0.86	442.5	0.20	88.5	2.7	0.24	0.25	0.3
比較例4	125	3.0	2.3E+07	1800	1.43	0.86	441.0	0.20	88.2	2.7	0.24	0.25	0.1
比較例 5	125	3.0	2.3E+07	2395	1.91	0.87	480.0	0.20	98.0	2.6	0.24	0.25	2.5
比較例6	125	3.0	2.3E+07	2380	1.89	0.87	485.0	0.20	97.0	2.8	0.25	0.25	2.6

【0085】尚、上記表中、例えば、表1のVmpの欄で「9.9E+03」は、「 9.9×10^3 」を意味する。即ち、「9.9E+03」のEは10を+03は指数を示す。他の記載も同様である。表4および表5から、本発明の実施例では表面粗さが低く、C/Nが良好であることを示している。しかし、比較例の強磁性金属粉末、研摩剤、カーボンブラックを使用した場合、表面粗さが大きく、C/Nが低く、良くないことを示している。記録密度の向上に伴い、Bit体積の微細化により適した、強磁性金属粉末、研摩剤、カーボンブラックを用いたこ

20 とにより、表面粗さが低く、C/Nを良好にできたものと推定している。これを使用した磁気記録媒体は、高C/Nで優れている。

[0086]

【発明の効果】本発明は、bit体積の微細化により適した特性を有する強磁性金属粉末、研摩剤、カーボンプラックを組み合わせて用いたことにより、表面粗さが低く、且つC/Nを良好にでき、また、本発明はMRへッド搭載システムにも好適である。